

# Введение в анализ данных

## Домашнее задание 1. Numpy, matplotlib, scipy.stats

### Правила:

- Дедлайн **25 марта 23:59**. После дедлайна работы не принимаются кроме случаев наличия уважительной причины.
- Выполненную работу нужно отправить на почту [`mipt.stats@yandex.ru \(mailto:%60mipt.stats@yandex.ru\)](mailto:%60mipt.stats@yandex.ru), указав тему письма "[номер группы] Фамилия Имя - Задание 1". Квадратные скобки обязательны.
- Прислать нужно ноутбук и его pdf-версию (без архивов). Названия файлов должны быть такими: 1.N.ipynb и 1.N.pdf, где N -- ваш номер из таблицы с оценками. *pdf-версию можно сделать с помощью Ctrl+P. Пожалуйста, посмотрите ее полностью перед отправкой. Если что-то существенное не напечатается в pdf, то баллы могут быть снижены.*
- Решения, размещенные на каких-либо интернет-ресурсах, не принимаются. Кроме того, публикация решения в открытом доступе может быть приравнена к предоставлению возможности списать.
- Для выполнения задания используйте этот ноутбук в качестве основы, ничего не удаляя из него.
- Пропущенные описания принимаемых аргументов дописать на русском.
- Если код будет не понятен проверяющему, оценка может быть снижена.

### Баллы за задание:

Легкая часть (достаточно на "хор"):

- Задача 1.1 -- 3 балла
- Задача 1.2 -- 3 балла
- Задача 2 -- 3 балла

Сложная часть (необходимо на "отл"):

- Задача 1.3 -- 3 балла
- Задача 3.1 -- 3 балла
- Задача 3.2 -- 3 балла
- Задача 3.3 -- 3 балла
- Задача 4 -- 4 балла

Баллы за разные части суммируются отдельно, нормируются впоследствии также отдельно. Иначе говоря, 1 балл за легкую часть может быть не равен 1 баллу за сложную часть.

```
In [54]: import numpy as np
import scipy.stats as sps

import matplotlib.pyplot as plt
import matplotlib.cm as cm
from mpl_toolkits.mplot3d import Axes3D
import ipywidgets as widgets

import typing

%matplotlib inline
```

## Легкая часть: генерация

В этой части другие библиотеки использовать запрещено. Шаблоны кода ниже менять нельзя.

### Задача 1

Имеется симметричная монета. Напишите функцию генерации независимых случайных величин из нормального и экспоненциального распределений с заданными параметрами.

```
In [55]: # Эта ячейка -- единственная в задаче 1, в которой нужно использовать
# библиотечную функцию для генерации случайных чисел.
# В других ячейках данной задачи используйте функцию coin.

# симметричная монета
coin = sps.bernoulli(p=0.5).rvs
```

Проверьте работоспособность функции, сгенерировав 10 бросков симметричной монеты.

```
In [56]: coin(size=10)
```

```
Out[56]: array([0, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1])
```

**Часть 1.** Напишите сначала функцию генерации случайных величин из равномерного распределения на отрезке  $[0, 1]$  с заданной точностью. Это можно сделать, записав случайную величину  $\xi \sim U[0, 1]$  в двоичной системе счисления  $\xi = 0, \xi_1 \xi_2 \xi_3 \dots$ . Тогда  $\xi_i \sim \text{Bern}(1/2)$  и независимы в совокупности. Приближение заключается в том, что вместо генерации бесконечного количества  $\xi_i$  мы полагаем  $\xi = 0, \xi_1 \xi_2 \xi_3 \dots \xi_n$ .

Нужно реализовать функцию так, чтобы она могла принимать на вход в качестве параметра `size` как число, так и объект `tuple` любой размерности, и возвращать объект `numpy.array` соответствующей размерности. Например, если `size=(10, 1, 5)`, то функция должна вернуть объект размера  $10 \times 1 \times 5$ . Кроме того, функцию `coin` можно вызвать только один раз, и, конечно же, не использовать какие-либо циклы. Аргумент `precision` отвечает за число  $n$ .

```
In [57]: def uniform(size=1, precision=30):
          base = 1 / (2.**np.arange(1, precision+1))
          distribution = coin(precision * np.prod(size)).reshape(precision, np.prod(size))
          return (base @ distribution).reshape(size)

print(uniform((2,2)))
```

```
[[0.35357957 0.65955629]
 [0.80539432 0.43904395]]
```

```
In [58]: np.average(uniform(10000,100))
```

```
Out[58]: 0.49617194904927453
```

Для  $U[0, 1]$  сгенерируйте 200 независимых случайных величин, постройте график плотности на отрезке  $[-0.25, 1.25]$ , а также гистограмму по сгенерированным случайным величинам.

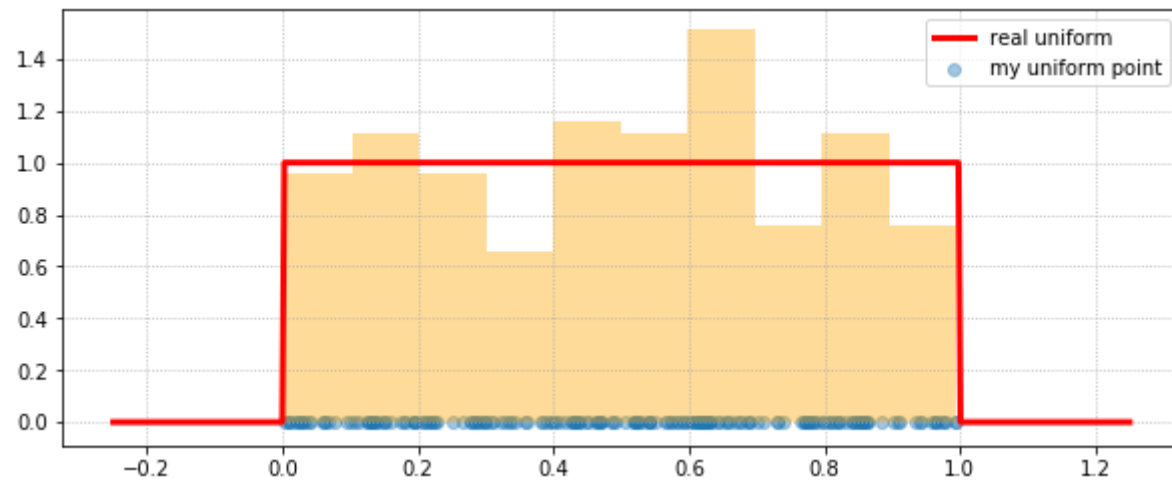
```
In [59]: size = 200
grid = np.linspace(-0.25, 1.25, 500)
sample = uniform(size, 50)

# Отрисовка графика
plt.figure(
    figsize = (10,4)
)

# отображаем значения случайных величин полупрозрачными точками
plt.scatter(
    sample,
    np.zeros(size),
    alpha=0.4,
    label='my uniform point'
)

# по точкам строим нормированную полупрозрачную гистограмму
plt.hist(
    sample,
    bins=10,
    density=True,
    alpha=0.4,
    color='orange'
)

# рисуем график плотности
plt.plot(
    grid,
    sps.uniform.pdf(grid), #<Посчитайте плотность в точках grid, используя sps.uniform.pdf>,
    color='red', #<красный цвет линии>,
    linewidth=3, #<толщина линии равна 3>,
    label='real uniform' #<подпись линии в легенде к графику>
)
plt.legend()
plt.grid(ls=':')
plt.show()
```



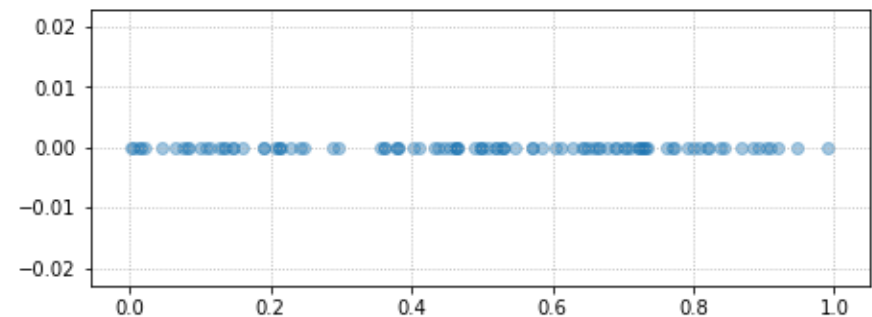
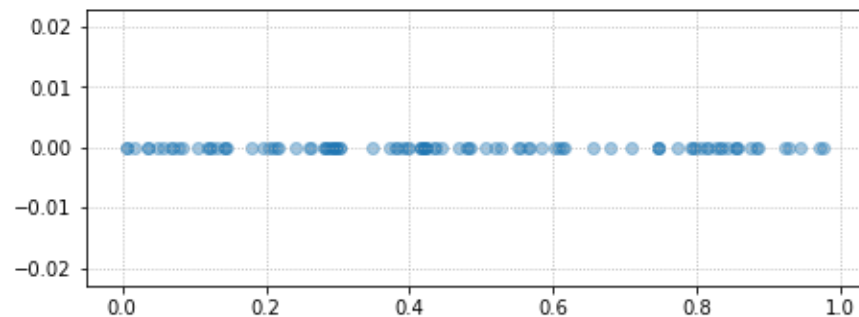
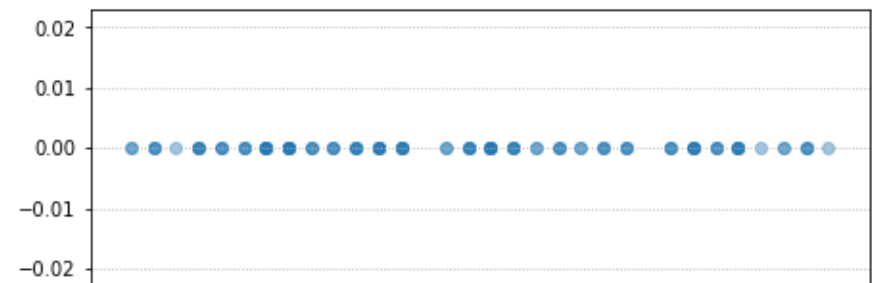
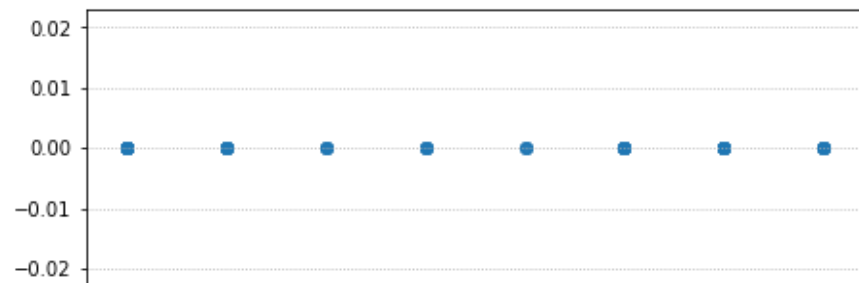
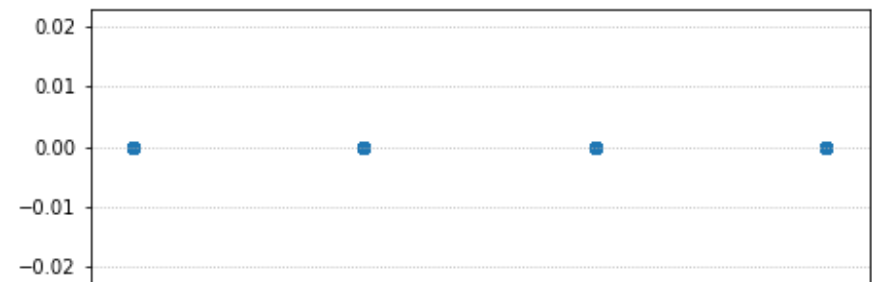
Исследуйте, как меняются значения случайных величин в зависимости от `precision`.

```
In [60]: size = 100

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

for i, precision in enumerate([1, 2, 3, 5, 10, 30]):
    plt.subplot(3, 2, i + 1)
    plt.scatter(
        uniform(size, precision),
        np.zeros(size),
        alpha=0.4
    )
    plt.grid(ls=':')
    if i < 4: plt.xticks([])

plt.show()
```



### Вывод:

Очевидно, что определение равномерного распределения через двоичное приближение даёт нам дискретную случайную величину с множеством значений  $\{0, 1, \dots, 2^p\}$ , где  $p$  - точность.

**Часть 2.** Напишите функцию генерации случайных величин в количестве `size` штук (как и раньше, тут может быть `tuple`) из распределения  $\mathcal{N}(loc, scale^2)$  с помощью преобразования Бокса-Мюллера, которое заключается в следующем. Пусть  $\xi$  и  $\eta$  -- независимые случайные величины, равномерно распределенные на  $(0, 1]$ . Тогда случайные величины  $X = \cos(2\pi\xi)\sqrt{-2 \ln \eta}$ ,  $Y = \sin(2\pi\xi)\sqrt{-2 \ln \eta}$  являются независимыми нормальными  $\mathcal{N}(0, 1)$ .

Реализация должна быть без циклов. Желательно использовать как можно меньше бросков монеты.

```
In [61]: def f(rand_var):  
         return np.array(list(map(np.cos, 2 * np.pi * rand_var)))  
         def g(rand_var):  
             return (-2 * np.array(list(map(np.log, rand_var))))**0.5  
  
         def normal(size=1, loc=0, scale=1, precision=30):  
             rand_var_first = uniform(np.prod(size), precision)  
             rand_var_second = uniform(np.prod(size), precision)  
             return np.array(loc + scale * f(rand_var_first) * g(rand_var_second)).reshape(size)
```

```
In [62]: normal(3)
```

```
Out[62]: array([-0.14482941,  0.70699776,  1.22545857])
```

Для  $\mathcal{N}(0, 1)$  сгенерируйте 200 независимых случайных величин, постройте график плотности на отрезке  $[-3, 3]$ , а также гистограмму по сгенерированным случайным величинам.

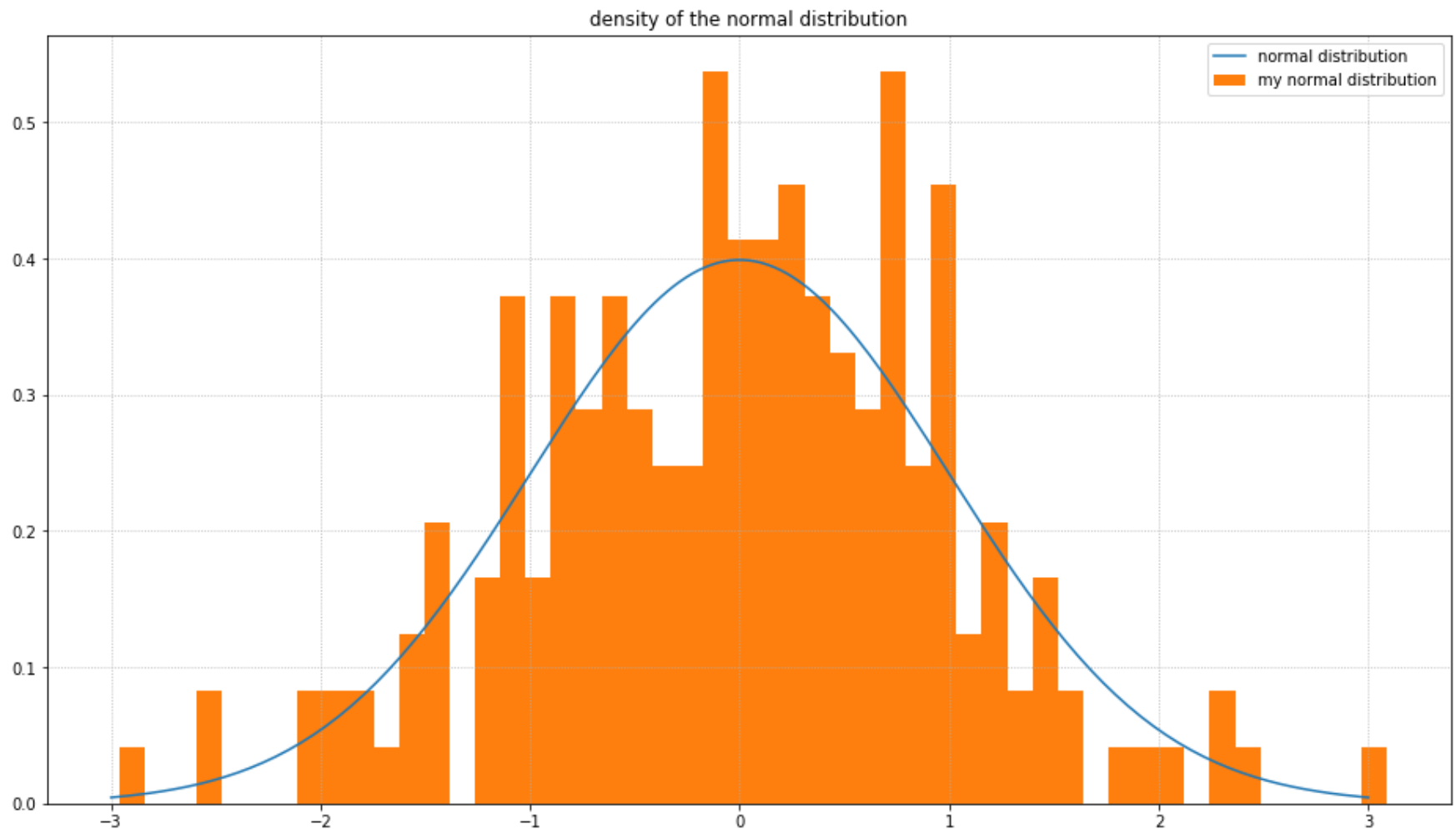


```
In [63]: grid = np.linspace(-3,3,200)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

plt.plot(grid, sps.norm.pdf(grid), label="normal distribution")
plt.hist(normal(200), bins=50, density=True, label="my normal distribution")

plt.title("density of the normal distribution")
plt.legend()
plt.grid(ls=':')
plt.show()
```



## Сложная часть: генерация

**Часть 3.** Вы уже научились генерировать выборку из равномерного распределения. Напишите функцию генерации выборки из экспоненциального распределения, используя из теории вероятностей:

Если  $\xi$  --- случайная величина, имеющая абсолютно непрерывное распределение, и  $F$  --- ее функция распределения, то случайная величина  $F(\xi)$  имеет равномерное распределение на  $[0, 1]$ .

Какое преобразование над равномерной случайной величиной необходимо совершить?

Пусть  $U \sim U[0, 1]$ . Тогда  $X = -\frac{1}{\lambda} \ln U \sim \text{Exp}(\lambda)$ .

Для получения полного балла реализация должна быть без циклов, а параметр `size` может быть типа `tuple`.

```
In [64]: def expon(size=1, lambd=1, precision=30):  
         return -1 / lambd * np.array(list(map(np.log, uniform(np.prod(size), precision)))).reshape(size)
```

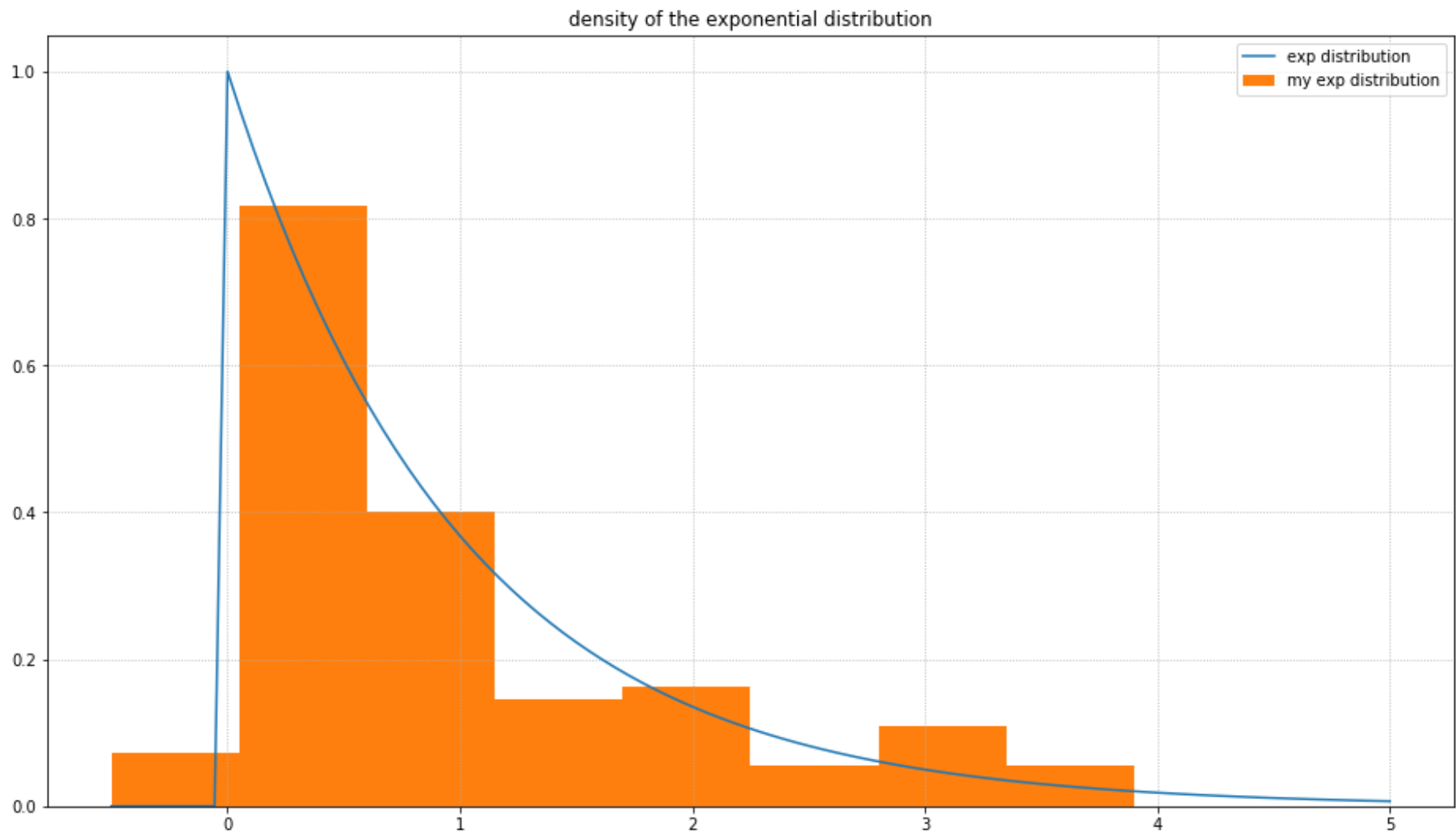
Для  $\text{Exp}(1)$  сгенерируйте выборку размера 100 и постройте график плотности этого распределения на отрезке  $[-0.5, 5]$ .

```
In [65]: grid = np.linspace(-0.5, 5, 100)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

plt.plot(grid, sps.expon.pdf(grid), label="exp distribution")
plt.hist(expon(100), range=(-0.5,5), bins=10, label="my exp distribution", density=True)

plt.title("density of the exponential distribution")
plt.legend()
plt.grid(ls=':')
plt.show()
```



**Вывод по задаче:**

Одни распределения позволяют генерировать другие распределения.

**Легкая часть: матричное умножение**

## Задача 2

Напишите функцию, реализующую матричное умножение. При вычислении разрешается создавать объекты размерности три. Запрещается пользоваться функциями, реализующими матричное умножение ( `numpy.dot` , операция `@` , операция умножения в классе `numpy.matrix` ). Разрешено пользоваться только простыми векторно-арифметическими операциями над `numpy.array` , а также преобразованиями осей. Авторское решение занимает одну строчку.

```
In [66]: def matrix_multiplication(A, B):  
         A = A.reshape(A.shape[0], A.shape[1], 1)  
         B = B.reshape(1, B.shape[0], B.shape[1])  
         return np.sum(A * B, axis=1)
```

Проверьте правильность реализации на случайных матрицах. Должен получиться ноль.

```
In [67]: A = sps.uniform.rvs(size=(10, 20))  
         B = sps.uniform.rvs(size=(20, 30))  
         np.abs(matrix_multiplication(A, B) - A @ B).sum()
```

```
Out[67]: 7.949196856316121e-14
```

На основе опыта: вот в таком стиле многие из вас присылали бы нам свои работы, если не стали бы делать это задание :)

```
In [68]: def stupid_matrix_multiplication(A, B):  
         C = [[0 for j in range(len(B[0]))] for i in range(len(A))]  
         for i in range(len(A)):  
             for j in range(len(B[0])):  
                 for k in range(len(B)):  
                     C[i][j] += A[i][k] * B[k][j]  
         return C
```

Проверьте, насколько быстрее работает ваш код по сравнению с неэффективной реализацией `stupid_matrix_multiplication` . Эффективный код должен работать почти в 200 раз быстрее. Для примера посмотрите также, насколько быстрее работают встроенные `numpy` -функции.

```
In [69]: A = sps.uniform.rvs(size=(400, 200))
B = sps.uniform.rvs(size=(200, 300))

%time C1 = matrix_multiplication(A, B)
%time C2 = A @ B # python 3.5
%time C3 = np.matrix(A) * np.matrix(B)
%time C4 = stupid_matrix_multiplication(A, B)
%time C5 = np.einsum('ij,jk->ik', A, B)
```

```
CPU times: user 214 ms, sys: 148 ms, total: 362 ms
Wall time: 514 ms
CPU times: user 11 ms, sys: 0 ns, total: 11 ms
Wall time: 4.29 ms
CPU times: user 20.2 ms, sys: 4.15 ms, total: 24.4 ms
Wall time: 15 ms
CPU times: user 40.7 s, sys: 468 ms, total: 41.2 s
Wall time: 47.7 s
CPU times: user 15.9 ms, sys: 0 ns, total: 15.9 ms
Wall time: 15.4 ms
```

Ниже для примера приведена полная реализация функции. Вас мы, конечно, не будем требовать проверять входные данные на корректность, но документации к функциям нужно писать.

```
In [70]: def matrix_multiplication(A, B):  
    '''Возвращает матрицу, которая является результатом  
    матричного умножения матриц A и B.  
  
    ...  
  
    # Если A или B имеют другой тип, нужно выполнить преобразование типов  
    A = np.array(A)  
    B = np.array(B)  
  
    # Проверка данных входных данных на корректность  
    assert A.ndim == 2 and B.ndim == 2, 'Размер матриц не равен 2'  
    assert A.shape[1] == B.shape[0], \  
        ('Матрицы размерностей {} и {} неперемножаемы'.format(A.shape, B.shape))  
  
    C = np.inner(A,B.T)  
  
    return C
```

## Сложная часть: броуновское движение

### Задача 3

**Познавательная часть задачи** (не пригодится для решения задачи)

Абсолютное значение скорости движения частиц идеального газа, находящегося в состоянии ТД-равновесия, есть случайная величина, имеющая распределение Максвелла и зависящая только от одного термодинамического параметра — температуры  $T$ .

В общем случае плотность вероятности распределения Максвелла для  $n$ -мерного пространства имеет вид:

$$p(v) = C e^{-\frac{mv^2}{2kT}} v^{n-1},$$

где  $v \in [0, +\infty)$ , а константа  $C$  находится из условия нормировки  $\int_0^{+\infty} p(v)dv = 1$ .



Физический смысл этой функции таков: вероятность того, что скорость частицы входит в промежуток  $[v_0, v_0 + dv]$ , приближённо равна  $p(v_0)dv$  при достаточно малом  $dv$ . Тут надо оговориться, что математически корректное утверждение таково:

$$\lim_{dv \rightarrow 0} \frac{P\{v \mid v \in [v_0, v_0 + dv]\}}{dv} = p(v_0).$$

Поскольку это распределение не ограничено справа, определённая доля частиц среды приобретает настолько высокие скорости, что при столкновении с макрообъектом может происходить заметное отклонение как траектории, так и скорости его движения.

Мы предполагаем идеальность газа, поэтому компоненты вектора скорости частиц среды  $v_i$  можно считать независимыми нормально распределёнными случайными величинами, т.е.

$$v_i \sim \mathcal{N}(0, s^2),$$

где  $s$  зависит от температуры и массы частиц и одинаково для всех направлений движения.

При столкновении макрообъекта с частицами среды происходит перераспределение импульса в соответствии с законами сохранения энергии и импульса, но в силу большого числа подобных событий за единицу времени, моделировать их напрямую достаточно затруднительно. Поэтому для выполнения этого ноутбука сделаем следующие предположения:

- Приращение компоненты координаты броуновской частицы за фиксированный промежуток времени (или за шаг)  $\Delta t$  имеет вид  $\Delta x_i \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2)$ .
- $\sigma$  является конкретным числом, зависящим как от  $\Delta t$ , так и от параметров броуновской частицы и среды.
- При этом  $\sigma$  не зависит ни от координат, ни от текущего вектора скорости броуновской частицы.

[illegible]

## Задание

### 1. Разработать функцию симуляции броуновского движения

Функция должна вычислять приращение координаты частицы на каждом шаге как  $\Delta x_{ijk} \sim \mathcal{N}(0, \sigma^2) \forall i, j, k$ , где  $i$  — номер частицы,  $j$  — номер координаты, а  $k$  — номер шага. Функция принимает в качестве аргументов:

- Параметр  $\sigma$ ;

- Количество последовательных изменений координат (шагов), приходящихся на один процесс;
- Число процессов для генерации (количество различных частиц);
- Количество пространственных измерений для генерации процесса.

Возвращаемое значение:

- 3-х мерный массив `result`, где `result[i, j, k]` — значение  $j$ -й координаты  $i$ -й частицы на  $k$ -м шаге.

### **Общее требование**

- Считать, что все частицы в начальный момент времени находятся в начале координат.

### **Что нужно сделать**

- Реализовать функцию для произвольной размерности, не используя циклы.
- Дописать проверки типов для остальных аргументов.

Обратите внимание на использование аннотаций для типов аргументов и возвращаемого значения функции. В новых версиях Питона подобные возможности синтаксиса используются в качестве подсказок для программистов и статических анализаторов кода, и никакой дополнительной функциональности не добавляют.

Например, `typing.Union[int, float]` означает "или `int`, или `float`".

### **Что может оказаться полезным**

- Генерация нормальной выборки: `scipy.stats.norm`. [Ссылка](https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/generated/scipy.stats.norm.html)  
(<https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/generated/scipy.stats.norm.html>)
- Кумулятивная сумма: метод `cumsum` у `np.ndarray`. [Ссылка](https://docs.scipy.org/doc/numpy/reference/generated/numpy.ndarray.cumsum.html)  
(<https://docs.scipy.org/doc/numpy/reference/generated/numpy.ndarray.cumsum.html>)

```
In [71]: def generate_brownian(sigma: typing.Union[int, float] = 1,
                                *,
                                n_proc: int = 10,
                                n_dims: int = 2,
                                n_steps: int = 100) -> np.ndarray:
    """
    :param sigma: стандартное отклонение нормального распределения,
                  генерирующего пошаговые смещения координат
    :param n_proc: число процессов для генерации(количество различных частиц)
    :param n_dims: размерность рассматриваемого пространства
    :param n_steps: количество последовательных изменений координат (шагов),
                   приходящихся на один процесс

    :return:      np.ndarray размера (n_proc, n_dims, n_steps), содержащий
                  на позиции [i,j,k] значение j-й координаты i-й частицы
                  на k-м шаге.
    """
    if not np.issubdtype(type(sigma), np.number):
        raise TypeError("Параметр 'sigma' должен быть числом")
    if not np.issubdtype(type(n_proc), np.integer):
        raise TypeError("Параметр 'n_proc' должен быть числом целым числом")
    if not np.issubdtype(type(n_dims), np.integer):
        raise TypeError("Параметр 'n_dims' должен быть числом целым числом")
    if not np.issubdtype(type(n_steps), np.integer):
        raise TypeError("Параметр 'n_steps' должен быть числом целым числом")

    values = sps.norm(loc=0, scale=sigma).rvs(size=(n_proc, n_dims, n_steps))

    return np.cumsum(values, axis=2)
```

Символ \* в заголовке означает, что все аргументы, объявленные после него, необходимо определять только по имени.

Например,

```
generate_brownian(323, 3)          # Ошибка
generate_brownian(323, n_steps=3)  # OK
```

При проверке типов остальных аргументов, по аналогии с `np.number`, можно использовать `np.integer`. Конструкция `np.issubdtype(type(param), np.number)` используется по причине того, что стандартная питоновская проверка `isinstance(sigma, (int, float))` не будет работать для numpy-чисел `int64`, `int32`, `float64` и т.д.

```
In [72]: brownian_2d = generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=2)
         assert brownian_2d.shape == (500, 2, 12000)
```

## 2. Визуализируйте траектории для 9-ти первых броуновских частиц

### *Что нужно сделать*

- Нарисовать 2D-графики для `brownian_2d`.
- Нарисовать 3D-графики для `brownian_3d = generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=3)`.

### *Общие требования*

- Установить соотношение масштабов осей, равное 1, для каждого из подграфиков.

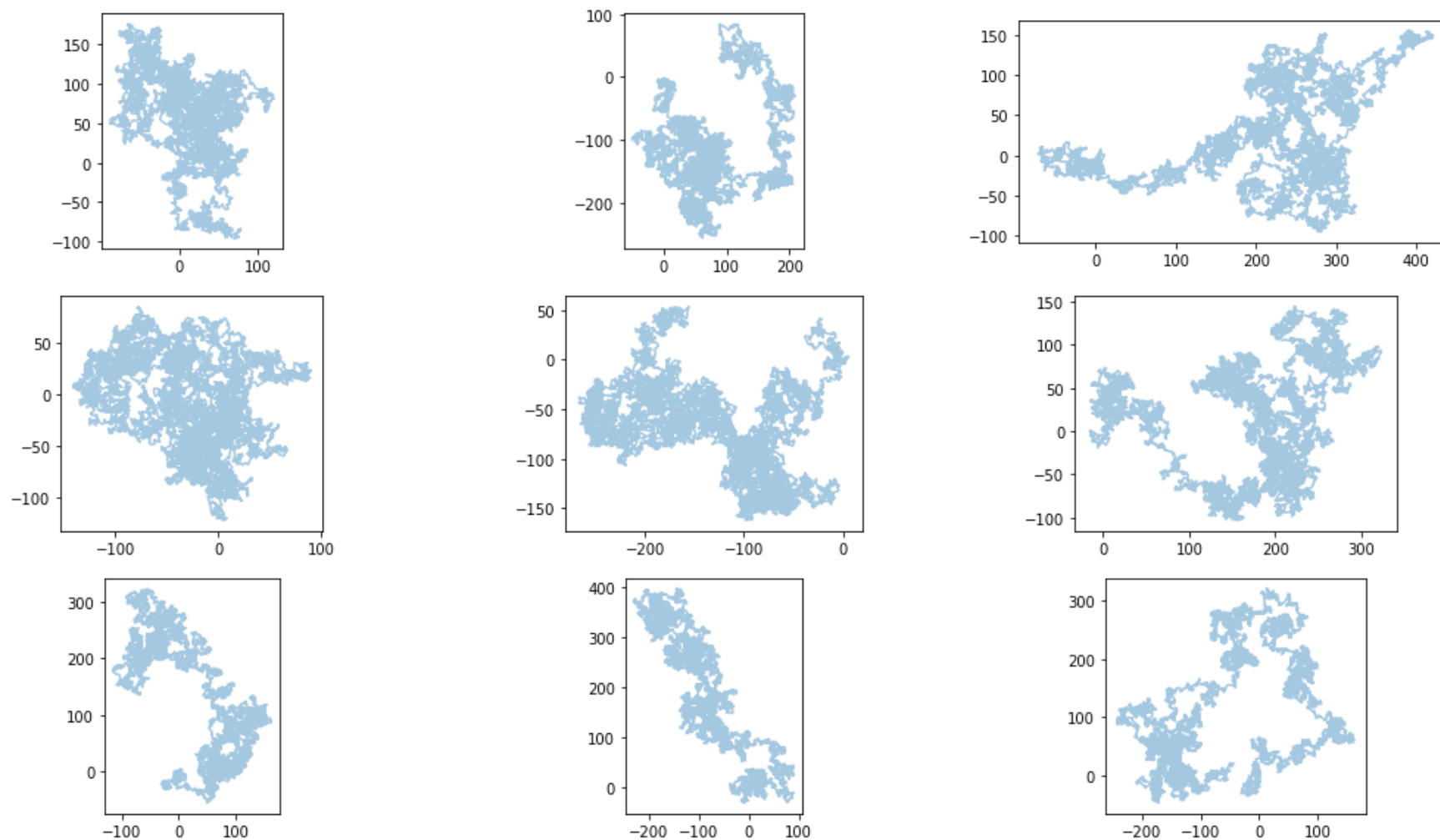
### *Что может оказаться полезным*

- [Тьюториал \(https://matplotlib.org/devdocs/gallery/subplots\\_axes\\_and\\_figures/subplots\\_demo.html\)](https://matplotlib.org/devdocs/gallery/subplots_axes_and_figures/subplots_demo.html) по построению нескольких графиков на одной странице.
- Метод `plot` у `AxesSubplot` (переменная `ax` в цикле ниже).
- Метод `set_aspect` у `AxesSubplot`.

```
In [73]: fig, axes = plt.subplots(3, 3, figsize=(18, 10))
fig.suptitle('Траектории броуновского движения', fontsize=20)

for ax, (xs, ys) in zip(axes.flat, brownian_2d):
    ax.plot(xs, ys, alpha=0.4)
    ax.set_aspect(aspect='equal')
```

### Траектории броуновского движения



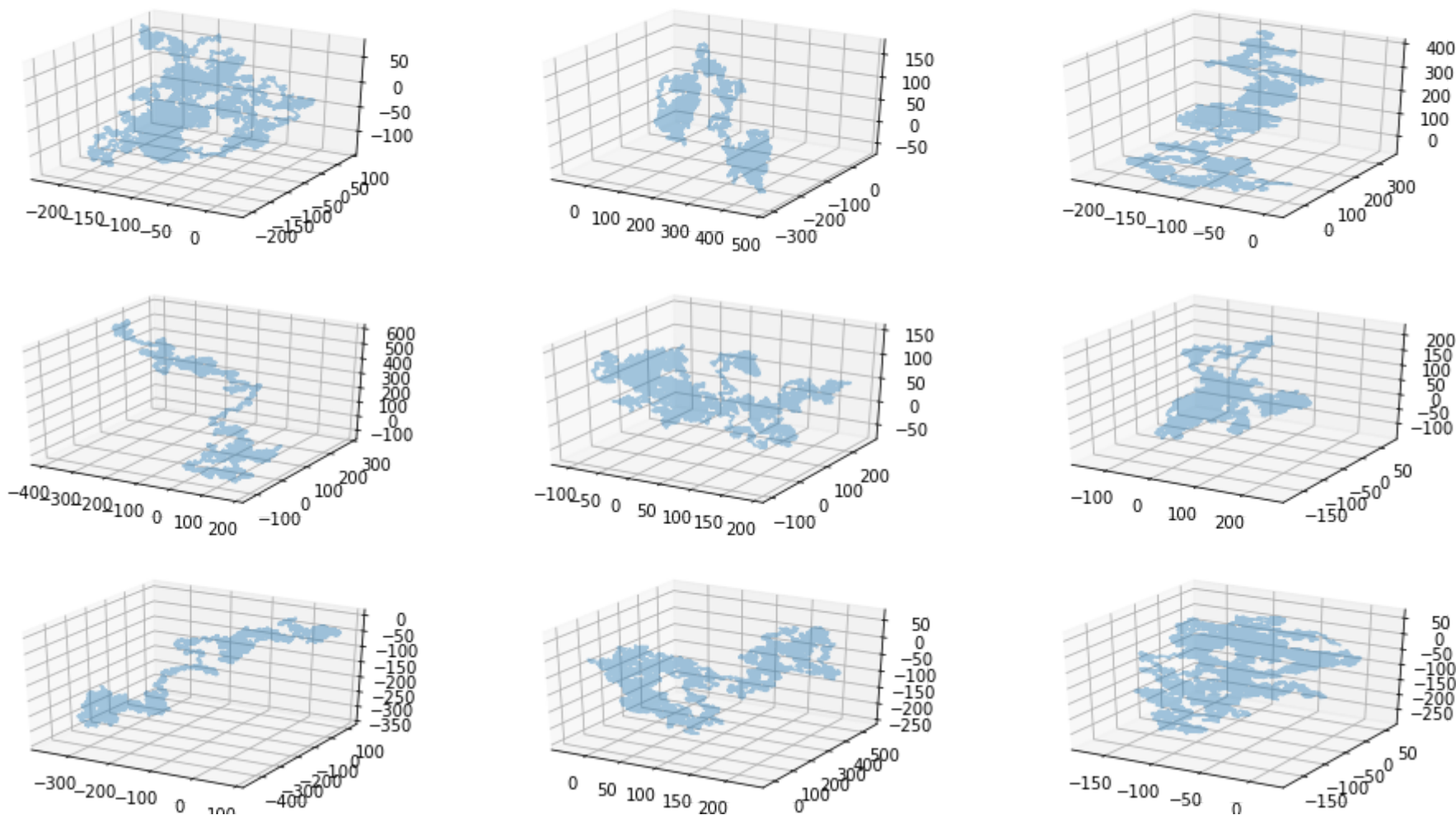


```
In [74]: brownian_3d = generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=3)[:9]
fig = plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

fig.suptitle('Траектории броуновского движения $3 d$', fontsize=20)

for i in range(1, 10):
    ax = fig.add_subplot(3, 3, i, projection='3d')
    ax.plot(brownian_3d[i-1, 0], brownian_3d[i-1, 1], brownian_3d[i-1, 2], alpha=0.4)
    ax.autoscale()
```

## Траектории броуновского движения 3d



### 3. Постройте график среднего расстояния частицы от начала координат в зависимости от времени (шага)

- Постройте для  $n\_dims$  от 1 до 5 включительно.
- Кривые должны быть отрисованы на одном графике. Каждая кривая должна иметь легенду.
- Для графиков подписи к осям обязательны.



**Вопросы**

- Как вы думаете, какой функцией может описываться данная зависимость?
- Сильно ли её вид зависит от размерности пространства?
- Можно ли её линеаризовать? Если да, нарисуйте график с такими же требованиями.

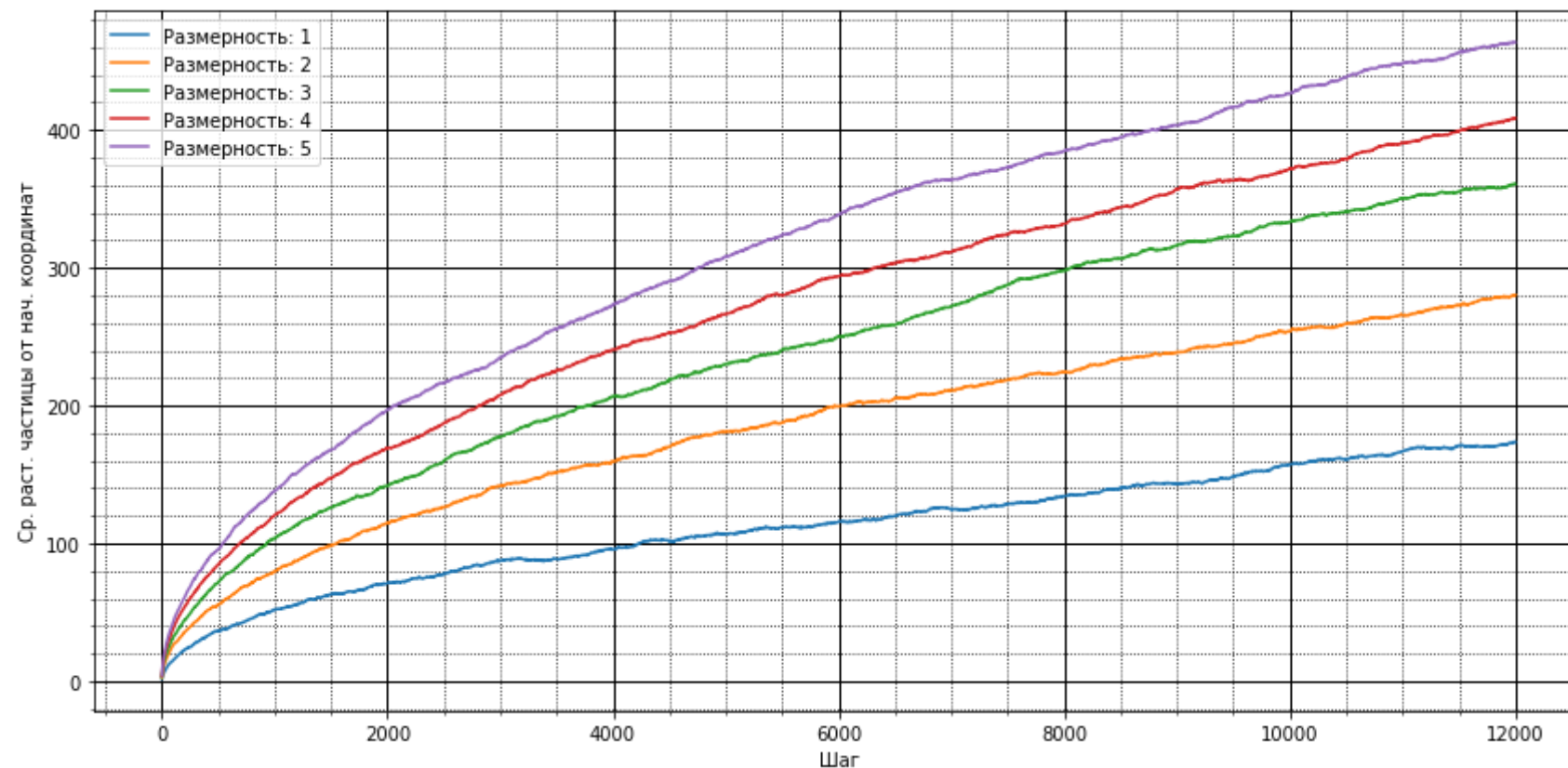
```
In [75]: plt.figure(figsize=(12, 6))

for n_dims in range(1, 6):
    data = np.average(
        np.sum(generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=n_dims) ** 2, axis=1)** (0.5),
        axis=0
    )

    plt.plot(
        np.arange(len(data)),
        data,
        label=f'Размерность: {n_dims}'
    )

plt.ylabel('Ср. раст. частицы от нач. координат')
plt.xlabel('Шаг')
plt.legend(loc='best')
plt.tight_layout()
plt.minorticks_on()
# Определяем внешний вид линий основной сетки:
plt.grid(which='major',
        color = 'k',
        linewidth = 1)

# Определяем внешний вид линий вспомогательной
# сетки:
plt.grid(which='minor',
        color = 'k',
        linestyle = ':')
plt.show()
```

**Вывод:**

- Можно описать функцией  $y = a\sqrt{x}$ .
- Если говорить в терминах приближающей функции, то с ростом размерности увеличивается коэффициент  $a$ .
- Да, можно линеаризовать.

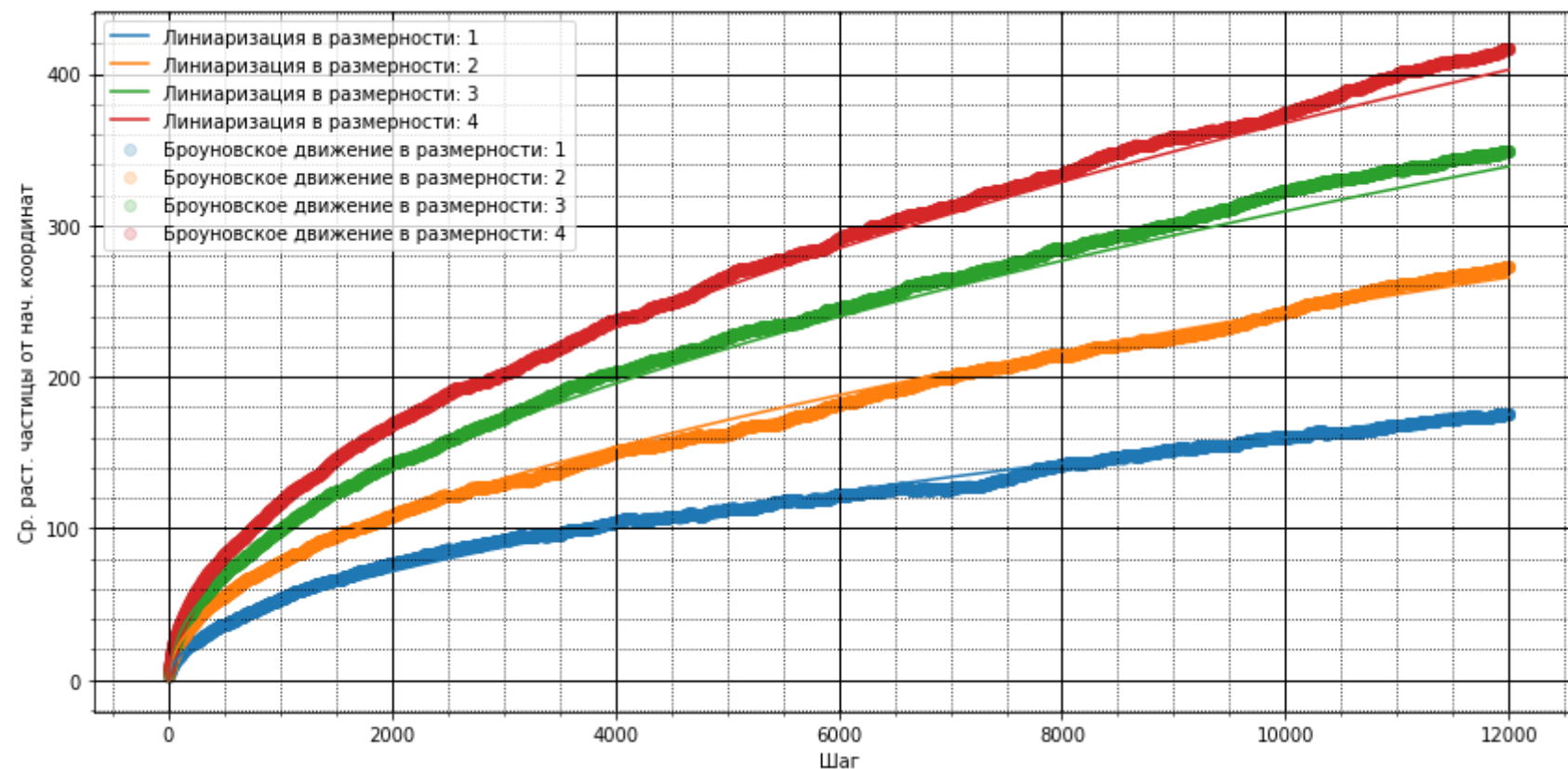
```
In [76]: plt.figure(figsize=(12, 6))

for n_dims in range(1, 5):
    data = np.average(
        np.sum(generate_brownian(2, n_steps=12000, n_proc=500, n_dims=n_dims) ** 2, axis=1) ** (0.5),
        axis=0
    )

    plt.scatter(
        np.arange(len(data)),
        data,
        label=f'Броуновское движение в размерности: {n_dims}',
        alpha=0.2
    )
    plt.plot(
        np.arange(12000),
        1.6 * (n_dims ** 0.6) * np.sqrt(np.arange(12000)),
        label=f'Линиаризация в размерности: {n_dims}'
    )

plt.ylabel('Ср. раст. частицы от нач. координат')
plt.xlabel('Шаг')
plt.legend(loc='best')
plt.tight_layout()
plt.minorticks_on()
# Определяем внешний вид линий основной сетки:
plt.grid(which='major',
        color = 'k',
        linewidth = 1)

# Определяем внешний вид линий вспомогательной
# сетки:
plt.grid(which='minor',
        color = 'k',
        linestyle = ':')
plt.show()
```



**Сложная часть: визуализация распределений**

## Задача 4

В этой задаче вам нужно исследовать свойства дискретных распределений и абсолютно непрерывных распределений.

Для перечисленных ниже распределений нужно

- 1) На основе графиков дискретной плотности (функции массы) для различных параметров пояснить, за что отвечает каждый параметр.
- 2) Сгенерировать набор независимых случайных величин из этого распределения и построить по ним гистограмму.
- 3) Сделать выводы о свойствах каждого из распределений.

Распределения:

- Бернулли
- Биномиальное
- Равномерное
- Геометрическое

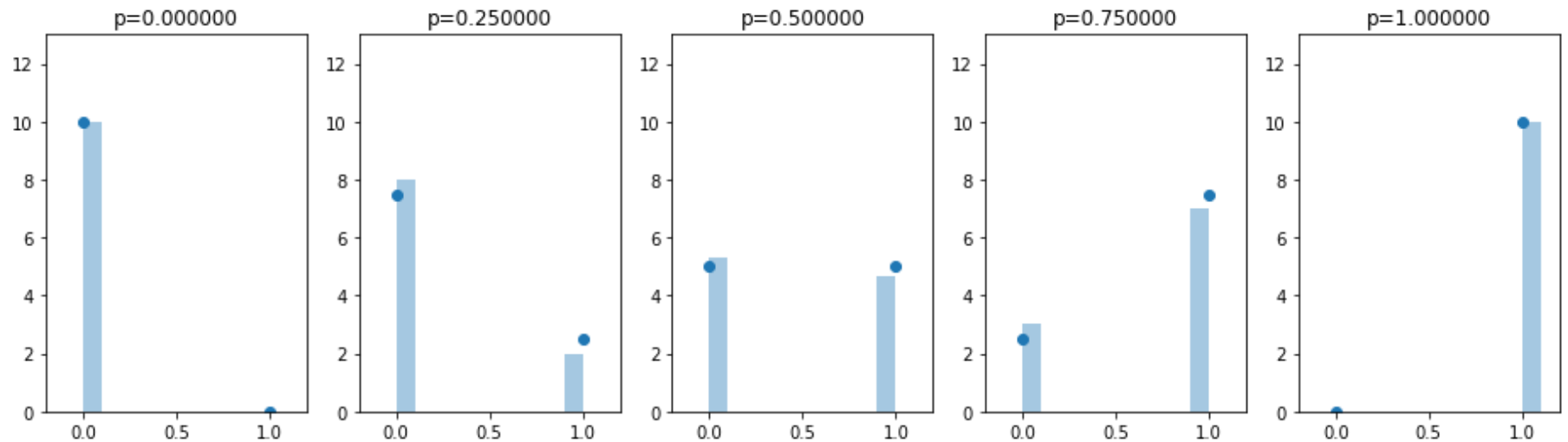
Для выполнения данного задания можно использовать код с лекции.

***Бернулли***

```
In [77]: grid = np.linspace(-1, 2, 10)
values_p = np.linspace(0,1,5)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)
for i, p in enumerate(values_p):
    plt.subplot(2, 5, i + 1)
    plt.hist(sps.bernoulli(p).rvs(size=30), density=True, alpha=0.4)
    plt.scatter((0,1), sps.bernoulli(p).pmf((0,1)) * 10)
    plt.ylim((0,13))
    plt.xlim((-0.2, 1.2))
    plt.title("p=%f"% p)

plt.show()
```



### Вывод:

При увеличении параметра  $p$  увеличивается вероятность случайной бернуллевской величины принять значение 1.

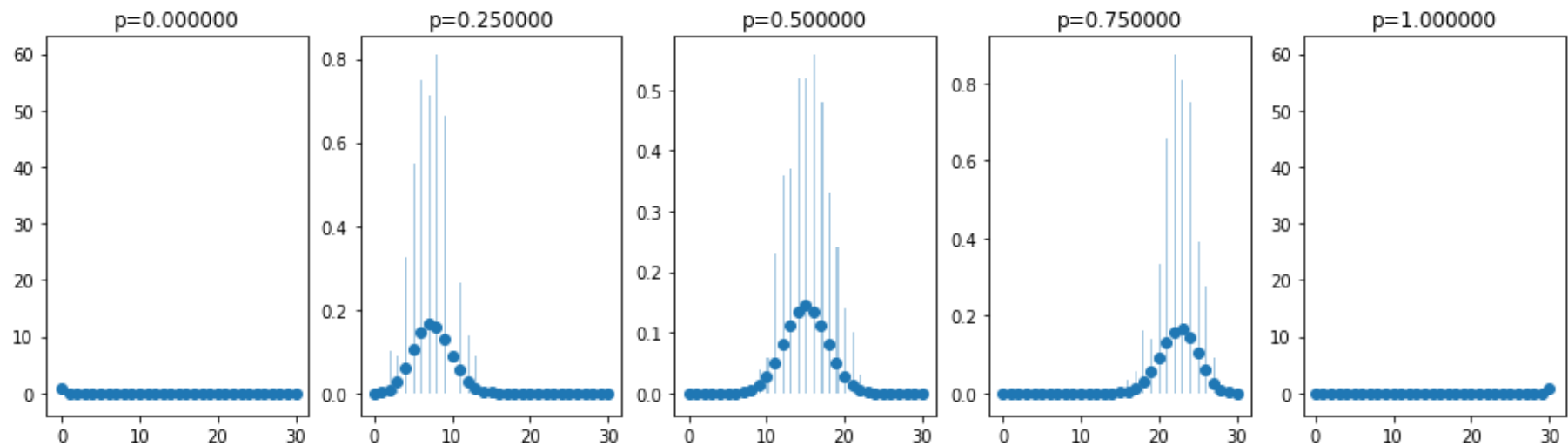
### Биномиальное

```
In [78]: n = 30
grid = np.linspace(0, n, n+1)
values_p = np.linspace(0,1,5)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

for i, p in enumerate(values_p):
    plt.subplot(2, 5, i + 1)
    plt.hist(sps.binom(n, p).rvs(size=400), density=True, bins=2*n, alpha=0.4)
    plt.scatter(grid, sps.binom(n, p).pmf(grid))
    plt.title("p=%f"% p)

plt.show()
```





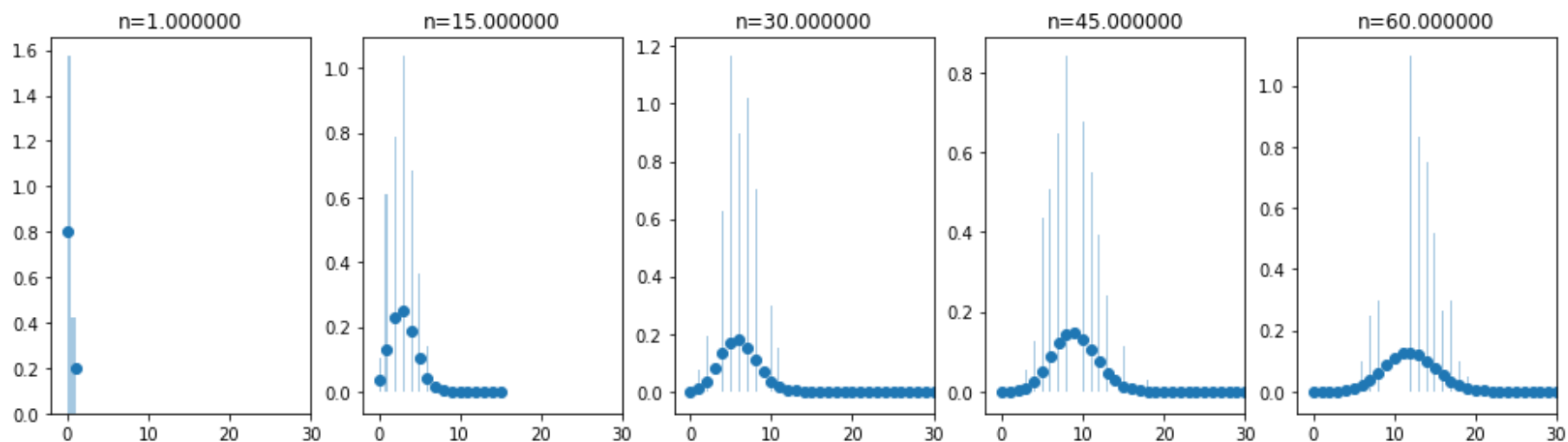
```
In [79]: p = 0.2

values_n = np.linspace(1,60,5)

plt.figure(
    figsize=(16,9)
)

for i, n in enumerate(values_n):
    n = int(n)
    grid = np.linspace(0, n, n+1)
    plt.subplot(2, 5, i + 1)
    plt.hist(sps.binom(n, p).rvs(size=400),density=True, bins=2*n, alpha=0.4)
    plt.scatter(grid, sps.binom(n, p).pmf(grid))
    plt.xlim((-2, 30))
    plt.title("n=%f" %n)

plt.show()
```



**Вывод:**

При фиксированном  $n$  увеличение  $p$  влечёт увеличение математического ожидания (положения пика). При фиксированном  $p$  увеличение  $n$  влечёт увеличение математического ожидания и дисперсии.

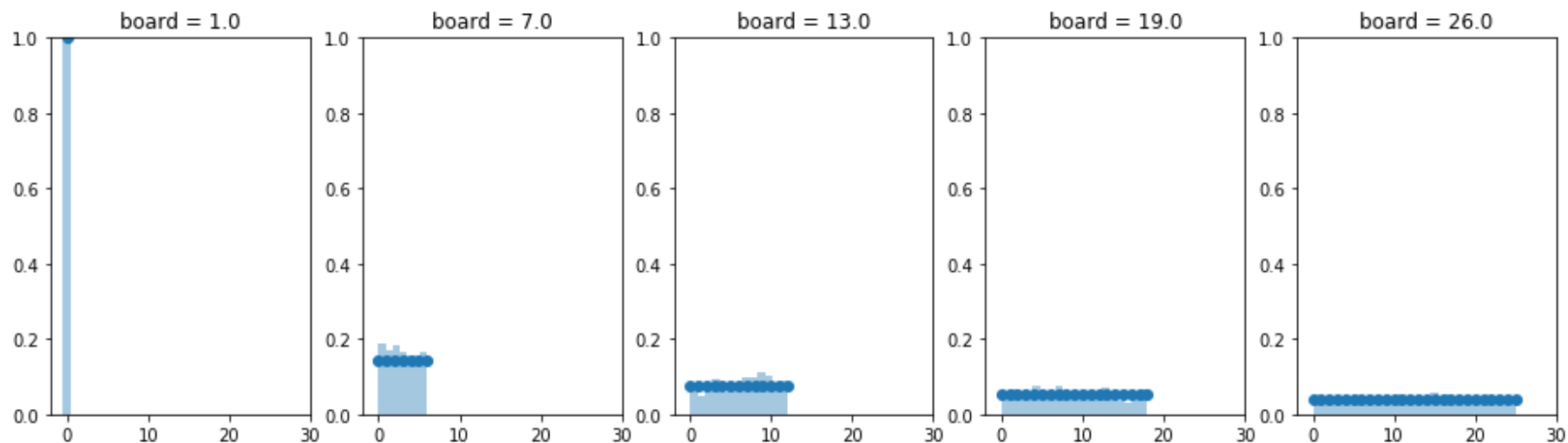
**Равномерное**

```
In [80]: values_width = np.linspace(1,26,5)

plt.figure(
    figsize = (16,9)
)

for i, m in enumerate(values_width):
    plt.subplot(2,5,i + 1)
    m=int(m)
    grid = np.linspace(0, m-1, m)
    plt.hist(sps.randint(0, m).rvs(300), density=True, bins=m, alpha=0.4)
    plt.scatter(grid, sps.randint(0,m).pmf(k=grid))
    plt.xlim(-2,30)
    plt.ylim(0,1)
    plt.title("board = %.1f" % m)

plt.show()
```



### Вывод:

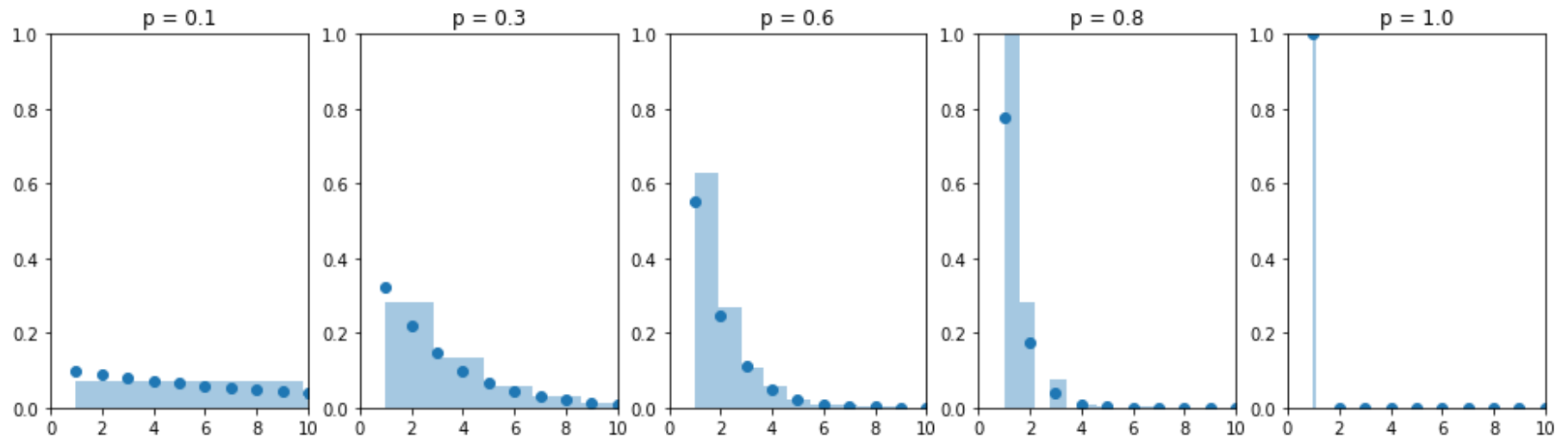
Увеличение промежутка допустимых значений влечёт уменьшение плотности распределения.

**Геометрическое**

```
In [81]: values_p = np.linspace(0.1,1, 5)

plt.figure(
    figsize = (16,9)
)
for i, p in enumerate(values_p):
    plt.subplot(2,5,i + 1)
    grid = np.linspace(1, 10, 10)
    plt.scatter(grid, sps.geom(p).pmf(k=grid))
    plt.hist(sps.geom(p).rvs(1000), density=True, alpha=0.4)
    plt.xlim(0,10)
    plt.ylim(0,1)
    plt.title("p = %.1f" % p)

plt.show()
```

**Вывод:**

При увеличении  $p$  все больше вероятность того что первый "орел" выпадет на меньшем количестве подбрасывании монетки, соответственно основная масса графика смещается к началу оси и встremляется вверх.

